

Veterinary Use Only
Usage Vétérinaire Seulement

Alamycin LA

Oxytetracycline (as Dihydrate) Sterile Injectable Solution /
Solution injectable stérile d'oxytétracycline
(sous forme de dihydrate).

STERILE INJECTABLE SOLUTION SOLUTION INJECTABLE STÉRILE

A long acting broad-spectrum antibiotic.

Antibiotique à large spectre à action prolongée

Active Ingredient per mL / Ingrédient actif par mL :

Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate BP) 200 mg

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline BP) 200 mg

Warnings: Intramuscular administration: Treated cattle and swine must not be slaughtered for

use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug.

Subcutaneous administration: Treated cattle must not be slaughtered for use in food for at

least 42 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

Keep out of reach of children.

Mises en garde - Voie intramusculaire: Les bovins et les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier traitement avec ce médicament. **Voie sous-cutanée:** Les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée des enfants.

Note: To avoid the possibility of excessive trim at the site of injection, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Remarque : Pour éviter le risque de la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.

Net 500 ml



DIN 00470804

Indications : Traitement des infections chez les bovins et les porcs causées par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline. Les concentrations sanguines obtenues avec ce produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite de l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration : Injecter à raison de 1 mL par 10 kg de poids corporel. Pour les instructions complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Précautions : L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie); si une telle réaction se produit, il faut administrer de l'épinéphrine immédiatement. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage : Entreposer au dessous de 25°C et à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

See package insert for complete product information / Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Manufactured by/Fabriqué par :

Norbrook Laboratories Limited

Newry,

Northern Ireland

Patent number: CA2194576

002492L06

Distributed by/Distribué par :

Vetoquinol N.-A. Inc.,

2000 chemin Georges

Lavaltrie, Québec,

Canada, J5T 3S5

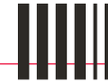
Indications: Treatment of infections in cattle and swine caused by oxytetracycline susceptible bacteria. This product provides sustained antibiotic blood levels over a 4 day period in cattle and pigs following a single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a rate of 1 mL per 10 kg bodyweight. See package insert for complete directions.

For intramuscular administration in cattle and swine and subcutaneous administration in cattle only.

Cautions: Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. In such cases administer epinephrine immediately. The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

Storage: Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.



Trial Code

123

November 14, 2017 - Version 3

Alamycin LA • 500ml Label • Vetoquinol (Canada) • Dimension: 65 x 164mm • Font: ≥4pt



**THIS AREA
VARNISH FREE
30 x 50 mm**

Exp.:

Lot:

Pr Alamycin LA

Net 500 ml

**Veterinary Use Only
Usage Vétérinaire
Seulement**

Veterinary Use Only

Pr Alamycin LA

**Oxytetracycline
(as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution**

**A long acting broad-spectrum
antibiotic.**

Active Ingredient per mL:

Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate BP)
200 mg.

Warnings:

Intramuscular administration

Treated cattle and swine must not be slaughtered
for use in food for at least 21 days after the latest
treatment with this drug.

Subcutaneous administration

Treated cattle must not be slaughtered for use in
food for at least 42 days after the latest treatment
with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.
Keep out of reach of children.

DIN 00670804

Net 500 ml



Indications:

Treatment of infections in cattle and swine
caused by Oxytetracycline susceptible bacteria.
This product provides sustained antibiotic blood
levels over a 4 day period in cattle and pigs
following a single treatment.

Dosage and Administration:

Inject at a rate of 1 mL per 10 kg of bodyweight.
It is recommended that the maximum dose at
any one site is 10 mL in cattle and 5 mL in pigs to
minimize local tissue irritation at the injection
site. See package insert for complete directions.

For intramuscular administration in cattle and
swine and subcutaneous administration in cattle
only.

Cautions:

Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis)
have been observed following the parenteral
administration of oxytetracycline. In such cases
administer epinephrine immediately. The safety
of this product in pregnant animals has not been
demonstrated.

Storage:

Store below 25°C and protect from light. Do not
freeze.

Note:

To avoid the possibility of excessive trim at the
site of infection, do not slaughter cattle for at
least 42 days after the latest treatment with this
drug.

Patent number: CA2194576

See package insert for complete product
information.



6 73994 01459 1

**Usage Vétérinaire
Seulement**

Pr Alamycin LA

**Solution injectable
stérile d'oxytétracycline
(sous forme de dihydrate)**

**Antibiotique à large spectre à action
prolongée.**

Ingrédient actif par mL:

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate
d'oxytétracycline BP) 200 mg.

Mises en garde:

Voie intramusculaire: Les bovins et les porcs traités
ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires
dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier
traitement avec ce médicament.

Voie sous-cutanée: Les bovins traités ne doivent
pas être abattus à des fins alimentaires dans un
délai d'au moins 42 jours après le dernier
traitement avec ce médicament. Ne pas utiliser
chez les vaches laitières en lactation.
Garder hors de la portée des enfants.

DIN 00670804

Net 500 ml



216946C03

Indications :

Traitement des infections chez les bovins et les
porcs causées par les bactéries sensibles à
l'oxytétracycline. Les concentrations sanguines
obtenues avec ce produit persistent pendant
4 jours chez les bovins et le porc à la suite de
l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration :

Injecter à raison de 1 mL par 10 kg de poids
corporel. La dose maximum recommandée en
un seul et même point d'injection est de 10 mL
pour les bovins et de 5 mL pour les porcs, afin
de minimiser l'irritation locale des tissus au
point d'injection. Pour les instructions complètes
consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les
porcs et par voie sous-cutanée profonde chez
les bovins seulement.

Précautions :

L'administration d'oxytétracycline a donné lieu,
parfois, à des réactions d'hypersensibilité
(anaphylaxie). Le cas échéant, cesser l'emploi
du médicament et administrer immédiatement
de l'épinéphrine.

L'innocuité de ce produit chez les animaux en
gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage :

Entreposer au dessous de 25°C et à l'abri de la
lumière. Ne pas congeler.

Remarque :

Pour éviter le risque de la nécessité d'un parage
excessif au site d'injection, ne pas abattre les
bovins avant un délai minimum de 42 jours
après la dernière administration de ce produit.

Voir le dépliant pour les informations complètes
du produit.

Manufactured by / Fabriqué par :

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT36 6JP
Northern Ireland

Distributed by / Distribué par :

Vetoquinol N.-A. Inc.,
2000 chemin Georges,
Lavaltrie, Québec,
Canada, J5T 3S5



KLD0273 - 79 x 79 x 187.5 mm

Patent number:
CA2194576

DIN 00670804
Usage Vétérinaire Seulement
Alamycin LA
Oxytétracycline (sous forme de dihydrate)
Solution Injectable Stérile
Antibiotique

DESCRIPTION :

La solution injectable Alamycin LA est spécialement formulée pour procurer un niveau antibiotique soutenu dans le sang jusqu' à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs suite à un seul et unique traitement.

Alamycin LA est une solution aqueuse stérile, à action prolongée, contenant de l'oxytétracycline (sous forme de dihydrate) équivalent à 200 mg d'oxytétracycline de base par mL.

La solution injectable Alamycin LA allie une efficacité à large spectre aussi bien contre les bactéries Gram négatif que Gram positif, aux niveaux antibiotiques soutenus dans le sang jusqu' à concurrence de 4 jours après un seul et unique traitement. Les niveaux sanguins d'oxytétracycline sont plus élevés durant les premières 24 heures et jusqu' à concurrence de 48 heures, ses niveaux sont comparables à ceux obtenus avec des injections quotidiennes d'oxytétracycline à 100 mg/mL (Alamycin LP).

INDICATIONS :

Alamycin LA Solution Injectable est indiquée pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline chez les bovins et les porcs.

Bovins : Pneumonie bactérienne, pasteurellose (associée à la fièvre des transports), mammite, métrite, diarrhée des veaux (entérite bactérienne), piétin, omphalophlébite (maladie du nombril), diphtérie des veaux, leptospirose, charbon symptomatique/oedème malin, péritonite, arthrite.

Porcs : Érysipèle, entérite bactérienne, leptospirose, métrite, mammite, pneumonie bactérienne.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Administrer par injection intramusculaire ou sous-cutanée profonde chez les bovins à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

Administrer par injection intramusculaire profonde chez les porcs à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

La dose maximum recommandée en un seul et même point d'injection est de 10 mL pour les bovins et de 5 mL pour les porcs, afin de minimiser l'irritation locale des tissus au point d'injection. Les injections intramusculaires profondes doivent être faites dans la partie charnue du muscle, comme la cuisse ou le cou par exemple. Les injections sous-cutanées devraient être administrées dans la région du cou.

L'administration peut être suivie d'une enflure locale temporaire de plusieurs jours au point d'injection, enflure due à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit.

Alamycin LA Solution Injectable doit être réchauffée à la température du corps avant son administration.

En l'absence d'amélioration clinique au bout de 48 heures, une réévaluation clinique peut s'imposer. Dans les cas rebelles, on pourra envisager l'emploi d'un autre antibiotique.

REMARQUE :

Dans les cas de maladies sévères, le traitement avec seulement la solution injectable Alamycin LA peut s'avérer insuffisant.

PRÉCAUTIONS :

L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). La cas échéant, cesser l'emploi du médicament et administrer immédiatement de l'épinéphrine.

L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

MISES EN GARDE :

Voie intramusculaire : Les bovins et les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Voie sous-cutanée : Les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Garder hors de la portée des enfants.

REMARQUE :

Pour éviter le risque de la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.

ENTREPOSAGE :

Entreposer au dessous de 25°C et à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

PRÉSENTATION :

Alamycin LA Solution Injectable est présentée en fioles multidoses de 250 et 500 mL.

Fabriqué par :

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT35 6JP
L'Irlande du Nord

Distribué par :

Vetoquinol N.-A. Inc.,
2000 chemin Georges
Lavaltrie, Quebec, Canada, J5T 3S5

Patent number:
CA2194576

DIN 00670804
Veterinary Use Only
Alamycin LA
Oxytetracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Antibiotic

DESCRIPTION:

Alamycin LA Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and swine following a single treatment.

Alamycin LA is a sterile, long acting stable aqueous solution containing containing oxytetracycline (as dihydrate) equivalent to 200 mg oxytetracycline base per mL.

Alamycin LA injectable solution combines broad spectrum effectiveness against both Gram-positive and Gram-negative bacteria, with prolonged antibiotic blood levels up to 4 days duration following a single treatment. Alamycin LA yields higher blood levels during the first 24 hours and comparable levels up to 48 hours when compared to daily injections of oxytetracycline 100 mg/mL (Alamycin LP).

INDICATIONS:

Alamycin LA Injectable Solution is indicated in the treatment of infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and swine.

Cattle: Bacterial Pneumonia, Pasteurellosis (associated with shipping fever complex), Mastitis, Metritis, Calf Scours (Bacterial Enteritis), Foot Rot, Navel ill, Calf Diphtheria, Leptospirosis, Blackleg/Malignant Edema, Peritonitis, Joint ill.

Swine: Erysipelas, Bacterial Enteritis, Leptospirosis, Metritis, Mastitis, Bacterial Pneumonia.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

For administration by intramuscular injection to cattle and swine and subcutaneous injection to cattle only.

Cattle: administer by deep intramuscular injection or subcutaneous injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight).

Swine: administer by deep intramuscular injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight).

It is recommended that the maximum dose at any one site is 10 mL in cattle and 5 mL in pigs to minimize local tissue irritation at the injection site. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of the muscle such as the thigh or neck region. Subcutaneous injections should be administered in the neck region.

Following administration, temporary localized swelling may be observed at the site of injection for several days. This is due to the high concentration and long acting effect of the product.

Alamycin LA Injectable Solution should be warmed to body temperature prior to administration.

If clinical improvement is not observed after 48 hours, clinical re-evaluation may be required. In non-responsive cases, consideration may be given to the use of an alternative antibiotic.

NOTE:

Treatment with Alamycin LA Injectable Solution only, in severe diseases cases, may be insufficient.

CAUTIONS:

Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. If such adverse reactions occur, discontinue use of the drug and administer epinephrine immediately.

The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

WARNINGS:

Intramuscular administration

Treated cattle and swine must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug.

Subcutaneous administration

Treated cattle must not be slaughtered for use in food for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Do not use in lactating dairy cattle.

Keep out of reach of children.

NOTE:

To avoid the possibility of excessive trim at the site of injection, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

STORAGE:

Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.

PRESENTATION:

Alamycin LA Injectable Solution is available in multidose 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT35 6JP
Northern Ireland

Distributed by:

Vetoquinol N.-A. Inc.,
2000 chemin Georges
Lavaltrie, Quebec, Canada, J5T 3S5

328492101



TRIAL

Veterinary Use Only
Usage Vétérinaire Seulement

Alamycin LA

Oxytetracycline (as Dihydrate) Sterile Injectable Solution /
Solution injectable stérile d'oxytétracycline
(sous forme de dihydrate).

STERILE INJECTABLE SOLUTION SOLUTION INJECTABLE STÉRILE

A long acting broad-spectrum antibiotic.

Antibiotique à large spectre à action prolongée

Active Ingredient per mL / Ingrédient actif par mL :

Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate BP) 200 mg

Oxytétracycline (sous forme de dihydrate d'oxytétracycline BP) 200 mg

Warnings: Intramuscular administration: Treated cattle and swine must not be slaughtered for

use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug.

Subcutaneous administration: Treated cattle must not be slaughtered for use in food for at

least 42 days after the latest treatment with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.

Keep out of reach of children.

Mises en garde - Voie intramusculaire: Les bovins et les porcs traités ne doivent pas être

abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier traitement

avec ce médicament. **Voie sous-cutanée:** Les bovins traités ne doivent pas être abattus à des

fins alimentaires dans un délai d'au moins 42 jours après le dernier traitement avec ce

médicament. Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation. Garder hors de la portée

des enfants.

Note: To avoid the possibility of excessive trim at the site of injection, do not slaughter cattle

for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Remarque : Pour éviter le risque de la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne

pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de

ce produit.

Net 250 ml



DIN 00470804

Indications: Traitement des infections chez les bovins et les porcs causées par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline. Les concentrations sanguines obtenues avec ce produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et les porcs à la suite de l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration : Injecter à raison de 1 mL par 10 kg de poids corporel. Pour les instructions complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Précautions : L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie); si une telle réaction se produit, il faut administrer de l'épinéphrine immédiatement. L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage : Entreposer au dessous de 25°C et à l'abri de la lumière.

Ne pas congeler.

See package insert for complete product information / Voir le dépliant pour les informations complètes du produit.

Manufactured by/Fabriqué par :

Norbrook Laboratories Limited

Newry,

Northern Ireland

Patent number: CA2194576

001492L06

Distributed by/Distribué par :

Vetoquinol N.-A. Inc.,

2000 chemin Georges

Lavaltrie, Québec,

Canada, J5T 3S5

Indications: Treatment of infections in cattle and swine caused by oxytetracycline susceptible bacteria. This product provides sustained antibiotic blood levels over a 4 day period in cattle and pigs following a single treatment.

Dosage and Administration: Inject at a rate of 1 mL per 10 kg bodyweight. See package insert for complete directions.

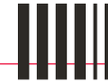
For intramuscular administration in cattle and swine and subcutaneous administration in cattle only.

Cautions: Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. In such cases administer epinephrine immediately. The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

Storage: Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.

LOT:

EXP:



Trial Code

123

November 14, 2017 - Version 3

Alamycin LA • 250ml Label • Vetoquinol (Canada) • Dimension: 65 x 164mm • Font: ≥4pt

Trial Code
123



Net 250 ml

Pr Alamycin LA

**Veterinary Use Only
Usage Vétérinaire
Seulement**

Veterinary Use Only

Pr Alamycin LA

**Oxytetracycline
(as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution**

**A long acting broad-spectrum
antibiotic.**

Active Ingredient per mL:
Oxytetracycline (as oxytetracycline dihydrate BP)
200 mg.

Warnings:
Intramuscular administration
Treated cattle and swine must not be slaughtered
for use in food for at least 21 days after the latest
treatment with this drug.
Subcutaneous administration
Treated cattle must not be slaughtered for use in
food for at least 42 days after the latest treatment
with this drug. Do not use in lactating dairy cattle.
Keep out of reach of children.

DIN 00670804

Net 250 ml



Indications:
Treatment of infections in cattle and swine caused by
Oxytetracycline susceptible bacteria. This product
provides sustained antibiotic blood levels over a 4 day
period in cattle and pigs following a single treatment.

Dosage and Administration:
Inject at a rate of 1 mL per 10 kg of bodyweight. It is
recommended that the maximum dose at any one site
is 10 mL in cattle and 5 mL in pigs to minimize local
tissue irritation at the injection site. See package insert
for complete directions.

For intramuscular administration in cattle and swine
and subcutaneous administration in cattle only.

Cautions:
Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis)
have been observed following the parenteral
administration of oxytetracycline. In such cases
administer epinephrine immediately. The safety of this
product in pregnant animals has not been
demonstrated.

Storage:
Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.

Note:
To avoid the possibility of excessive trim at the site of
infection, do not slaughter cattle for at least 42 days
after the latest treatment with this drug.

Patent number: CA2194576

See package insert for complete product information.



6 73994 01458 4

**Usage Vétérinaire
Seulement**

Pr Alamycin LA

**Solution injectable
stérile d'oxytétracycline
(sous forme de dihydrate)**

**Antibiotique à large spectre à action
prolongée.**

Ingrédient actif par mL:
Oxytétracycline (sous forme de dihydrate
d'oxytétracycline BP) 200 mg.

Mises en garde:
Voie intramusculaire: Les bovins et les porcs
traités ne doivent pas être abattus à des fins
alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours
après le dernier traitement avec ce médicament.
Voie sous-cutanée: Les bovins traités ne doivent
pas être abattus à des fins alimentaires dans un
délai d'au moins 42 jours après le dernier
traitement avec ce médicament. Ne pas utiliser
chez les vaches laitières en lactation. Garder hors
de la portée des enfants.

DIN 00670804

Net 250 ml



216806C02

Indications :
Traitement des infections chez les bovins et les porcs
causées par les bactéries sensibles à l'oxytétracycline.
Les concentrations sanguines obtenues avec ce
produit persistent pendant 4 jours chez les bovins et le
porcs à la suite de l'administration d'une seule dose.

Posologie et mode d'administration :
Injecter à raison de 1 mL par 10 kg de poids corporel.
La dose maximum recommandée en un seul et même
point d'injection est de 10 mL pour les bovins et de
5 mL pour les porcs, afin de minimiser l'irritation
locale des tissus au point d'injection. Pour les
instructions complètes consulter la notice ci-jointe.

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et
par voie sous-cutanée profonde chez les bovins
seulement.

Précautions :
L'administration d'oxytétracycline a donné lieu,
parfois, à des réactions d'hypersensibilité
(anaphylaxie). Le cas échéant, cesser l'emploi du
médicament et administrer immédiatement de
l'épinephrine.

L'innocuité de ce produit chez les animaux en
gestation n'a pas été démontrée.

Entreposage :
Entreposer au dessous de 25°C et à l'abri de la
lumière. Ne pas congeler.

Remarque :
Pour éviter le risque de la nécessité d'un parage
excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins
avant un délai minimum de 42 jours après la dernière
administration de ce produit.

Voir le dépliant pour les informations complètes du
produit.

Manufactured by / Fabriqué par :
Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT36 6JP
Northern Ireland

Distributed by / Distribué par :
Vetoquinol N.-A. Inc.,
2000 chemin Georges
Lavaltrie, Québec,
Canada, J5T 3S5

Lot:

Exp.:



Trial Code
123

F7 - 69 x 69 x 148mm

Patent number: CA2194576

DIN 00670804

Usage Vétérinaire Seulement
Alamycin LA
Oxytétracycline (sous forme de dihydrate)
Solution Injectable Stérile
Antibiotique

DESCRIPTION :

La solution injectable Alamycin LA est spécialement formulée pour procurer un niveau antibiotique soutenu dans le sang jusqu' à concurrence de 4 jours chez les bovins et les porcs suite à un seul et unique traitement.

Alamycin LA est une solution aqueuse stérile, à action prolongée, contenant de l'oxytétracycline (sous forme de dihydrate) équivalent à 200 mg d'oxytétracycline de base par mL.

La solution injectable Alamycin LA allie une efficacité à large spectre aussi bien contre les bactéries Gram négatif que Gram positif, aux niveaux antibiotiques soutenus dans le sang jusqu' à concurrence de 4 jours après un seul et unique traitement. Les niveaux sanguins d'oxytétracycline sont plus élevés durant les premières 24 heures et jusqu' à concurrence de 48 heures, ses niveaux sont comparables à ceux obtenus avec des injections quotidiennes d'oxytétracycline à 100 mg/mL (Alamycin LP).

INDICATIONS :

Alamycin LA Solution Injectable est indiquée pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à l'oxytétracycline chez les bovins et les porcs.

Bovins : Pneumonie bactérienne, pasteurellose (associée à la fièvre des transports), mammite, métrite, diarrhée des veaux (entérite bactérienne), piétin, omphalophlébite (maladie du nombril), diphtérie des veaux, leptospirose, charbon symptomatique/oedème malin, péritonite, arthrite.

Porcs : Érysipèle, entérite bactérienne, leptospirose, métrite, mammite, pneumonie bactérienne.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Par voie intramusculaire chez les bovins et les porcs et par voie sous-cutanée chez les bovins seulement.

Administrer par injection intramusculaire ou sous-cutanée profonde chez les bovins à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

Administrer par injection intramusculaire profonde chez les porcs à raison d'une dose unique de 1 mL par 10 kg de poids corporel (20 mg d'oxytétracycline par kg de poids corporel).

La dose maximum recommandée en un seul et même point d'injection est de 10 mL pour les bovins et de 5 mL pour les porcs, afin de minimiser l'irritation locale des tissus au point d'injection. Les injections intramusculaires profondes doivent être faites dans la partie charnue du muscle, comme la cuisse ou le cou par exemple. Les injections sous-cutanées devraient être administrées dans la région du cou.

L'administration peut être suivie d'une enflure locale temporaire de plusieurs jours au point d'injection, enflure due à la haute concentration et à l'effet prolongé du produit.

Alamycin LA Solution Injectable doit être réchauffée à la température du corps avant son administration.

En l'absence d'amélioration clinique au bout de 48 heures, une réévaluation clinique peut s'imposer. Dans les cas rebelles, on pourra envisager l'emploi d'un autre antibiotique.

REMARQUE :

Dans les cas de maladies sévères, le traitement avec seulement la solution injectable Alamycin LA peut s'avérer insuffisant.

PRÉCAUTIONS :

L'administration d'oxytétracycline a donné lieu, parfois, à des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie). La cas échéant, cesser l'emploi du médicament et administrer immédiatement de l'épinéphrine.

L'innocuité de ce produit chez les animaux en gestation n'a pas été démontrée.

MISES EN GARDE :

Voie intramusculaire : Les bovins et les porcs traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 21 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Voie sous-cutanée : Les bovins traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 42 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

Garder hors de la portée des enfants.

REMARQUE :

Pour éviter le risque de la nécessité d'un parage excessif au site d'injection, ne pas abattre les bovins avant un délai minimum de 42 jours après la dernière administration de ce produit.

ENTREPOSAGE :

Entreposer au dessous de 25°C et à l'abri de la lumière. Ne pas congeler.

PRÉSENTATION :

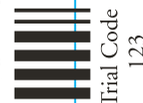
Alamycin LA Solution Injectable est présentée en fioles multidoses de 250 et 500 mL.

Fabriqué par :

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT35 6JP
L'Irlande du Nord

Distribué par :

Vetoquinol N.-A. Inc.,
2000 chemin Georges
Lavaltrie, Quebec, Canada, J5T 3S5



Trial Code
123

001492105

Patent number: CA2194576

DIN 00670804

Veterinary Use Only
Alamycin LA
Oxytetracycline (as Dihydrate)
Sterile Injectable Solution
Antibiotic

DESCRIPTION:

Alamycin LA Injectable Solution is specially formulated to provide sustained antibiotic blood levels up to 4 days in cattle and swine following a single treatment.

Alamycin LA is a sterile, long acting stable aqueous solution containing containing oxytetracycline (as dihydrate) equivalent to 200 mg oxytetracycline base per mL.

Alamycin LA injectable solution combines broad spectrum effectiveness against both Gram-positive and Gram-negative bacteria, with prolonged antibiotic blood levels up to 4 days duration following a single treatment. Alamycin LA yields higher blood levels during the first 24 hours and comparable levels up to 48 hours when compared to daily injections of oxytetracycline 100 mg/mL (Alamycin LP).

INDICATIONS:

Alamycin LA Injectable Solution is indicated in the treatment of infections caused by oxytetracycline susceptible bacteria in cattle and swine.

Cattle: Bacterial Pneumonia, Pasteurellosis (associated with shipping fever complex), Mastitis, Metritis, Calf Scours (Bacterial Enteritis), Foot Rot, Navel ill, Calf Diphtheria, Leptospirosis, Blackleg/Malignant Edema, Peritonitis, Joint ill.

Swine: Erysipelas, Bacterial Enteritis, Leptospirosis, Metritis, Mastitis, Bacterial Pneumonia.

DOSAGE AND ADMINISTRATION:

For administration by intramuscular injection to cattle and swine and subcutaneous injection to cattle only.

Cattle: administer by deep intramuscular injection or subcutaneous injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight).

Swine: administer by deep intramuscular injection at a single dose rate of 1 mL per 10 kg of live bodyweight (20 mg oxytetracycline per kg bodyweight).

It is recommended that the maximum dose at any one site is 10 mL in cattle and 5 mL in swine to minimize local tissue irritation at the injection site. Intramuscular injections should be made deep into the fleshy part of the muscle such as the thigh or neck region. Subcutaneous injections should be administered in the neck region.

Following administration, temporary localized swelling may be observed at the site of injection for several days. This is due to the high concentration and long acting effect of the product.

Alamycin LA Injectable Solution should be warmed to body temperature prior to administration.

If clinical improvement is not observed after 48 hours, clinical re-evaluation may be required. In non-responsive cases, consideration may be given to the use of an alternative antibiotic.

NOTE:

Treatment with Alamycin LA Injectable Solution only, in severe diseases cases, may be insufficient.

CAUTIONS:

Occasional hypersensitivity reactions (anaphylaxis) have been observed following the parenteral administration of oxytetracycline. If such adverse reactions occur, discontinue use of the drug and administer epinephrine immediately.

The safety of this product in pregnant animals has not been demonstrated.

WARNINGS:

Intramuscular administration

Treated cattle and swine must not be slaughtered for use in food for at least 21 days after the latest treatment with this drug.

Subcutaneous administration

Treated cattle must not be slaughtered for use in food for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

Do not use in lactating dairy cattle.

Keep out of reach of children.

NOTE:

To avoid the possibility of excessive trim at the site of injection, do not slaughter cattle for at least 42 days after the latest treatment with this drug.

STORAGE:

Store below 25°C and protect from light. Do not freeze.

PRESENTATION:

Alamycin LA Injectable Solution is available in multidose 250 mL and 500 mL vials.

Manufactured by:

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down, BT35 6JP
Northern Ireland

Distributed by:

Vetoquinol N.-A. Inc.,
2000 chemin Georges
Lavaltrie, Quebec, Canada, J5T 3S5